```
S PN=FR 2650268
              1 PN=FR 2650268
     Sl
? T S1/7
 1/7/1
DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
(c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv.
008578470
WPI Acc No: 1991-082502/ 199112
 Low borate content glass for fibres - has magnesium and calcium oxide(s)
  to replace part of boric oxide retaining good chemical resistance
Patent Assignee: NIPPON ELECTRIC GLASS CO (NIUM ); NIPPON SHEET GLASS CO
 LTD (NIPG )
Inventor: NAKA J; YAMAMOTO S
Number of Countries: 002 Number of Patents: 003
Patent Family:
                                                  Date
                             Applicat No
                                           Kind
Patent No
             Kind
                   Date
              A 19910201 FR 908240
                                                19900629
                                                          199112 B
                                            A
FR 2650268
                                            A .
                                                19890630
                                                          199113
JP 3037136
                   19910218 JP 89170637
               A
              B2 19960306 JP 89170637
                                            A
                                                19890630
JP 96022764
Priority Applications (No Type Date): JP 89170637 A 19890630
Patent Details:
                       Main IPC
                                     Filing Notes
Patent No Kind Lan Pg
            B2 3 C03C-013/00 Based on patent JP 3037136.
JP 96022764
Abstract (Basic): FR 2650268 A
        A composition for a glass is claimed made up of the following
    compounds by weight. SiO2 54.5 to 57%, Al2O3 13 to 16%, B2O3 5 to 7.5%,
    CaOn 21 to 23%, MgO 0.6 to 3%, (CaO+MgO) 21.6 to 24%, Na2O 0 to 1%, K2O
    0 to 1%, (Na20+K20) 0 to 1%, TiO2 0 to 1%, F3203 0 to 1%.
         Characteristically there is no Li2O, ZnO or F2 in the glass. Glass
    fibres of the same composition are also claimed.
         The particular proportions of each of the base compounds of SiO2,
    Al203 and CaO are chosen to give a particular range of properties for
    the glass. A lower % of SiO2 gives lower chamiecal resistivity and a
    higher % makes fusion more difficult, with the resultant glass having a
    tendency to devitrify. Lower Al203 %'s mean more devitrification and a
    higher liquidus temp., whilst a higher & makes it more difficult to
    form fibres. The use of MgO helps lower the fusion temp., and helps
    prevent devitrification without the use of a large amount of B2O3 or
    adding extra CaO, reducing the chemical resistance of the glass.
         ADVANTAGE - A good glass for forming continuous fibres, without
    the use of large amounts of costly B203 is possible. It also has the
    advantage of reducing rducing the evaporation of B2O3 from the glass
    surface giving a heterogeneous product. The environmental disadvantages
    of using F2 in the glass as a flux are avoided, as is the extra cost of
    using ZnO or Li2O as a flux. The borate is compensated for by adding
    the lower priced MgO rather than extra CaO which would make the glass
    more liable to chemical attack.
        Dwg.0/0
Derwent Class: F01; L01
International Patent Class (Main): C03C-013/00
International Patent Class (Additional): C03C-003/08
```

(B) RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL

DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

. (1) N° de publication : () n'adraw que pour les consumées de reproduction) 2 650 268

(1) Nº d'enregistrement national :

90 08240

61) int Ci\* : C 03 C 3/085.

DEMANDE DE BRE	VET D'INVENTION AT
Date de dépôt : 29 juin 1990.  30 Priorité : JP, 30 juin 1989, nº 170 637/89.	Demandeuria): Société dite: NIPPON ELECTRI GLASS CO. LTD. — JP.
43) Date de la mise à disposition du public de le demande : 80Pl « Brevets » n° 5 du 1° février 1991.	(2) [mventeur(e) : Shigeru Yamamoto : Jun Naka.
Références à d'autres documents nationaux appa- rentés :	73) Titulake(s):
	(4) Mandstaira(s) : Cabinet Herrburger.
(57) at L'invention concerne un verre destiné à la fabrication de fibres de verre.  b) Verre caractérisé en ce qu'il présente le composition suivante : 54,5 à 57 % en poids de StQ., 13 à 16 % en poids de ALO, 5 à 7,5. % en poids de B <sub>2</sub> O, 21 à 23 % en poids de CeOn, Q8 à 3 % en poids de MgO, 21,6 à 24 % en poids de CeO + MgO, O à 1 % en poids de NgO, 0 à 1 % en poids de KgO, 0 à 1 % en poids de KgO, 0 à 1 % en poids de KgO, 0 à 1 % en poids de TiO <sub>8</sub> et 0 à 1 % en poids de Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub> cette composition de verre étant exempte ou pratiquement exempte de Li <sub>2</sub> O, de ZnO et de F <sub>3</sub> .  d L'invention s'applique à du verre pour fibres de verre.	
	•

"Verre pour fibres de verre"

La présente invention concerne un verre et plus particulièrement un verre destiné à la production de fibres de verre continues à partir de celui-ci par amincissement, ce verre étant bon marché et n'étant pas sensible au problème de la pollution de l'environnement pendant sa production.

On connaît classiquement comme verre typique pouvant être aminci en fibres continues pour un usage 10 industriel, ce qu'on appelle le "Verre E" décrit dans le brevet U.S.A. N° 2 334 691. Ce verre présente la composition suivante : 52 à 56 % en poids de SiO<sub>2</sub>, 12 à 16 % en poids de Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 16 à 19 % en poids de CaO, 3 à 6 % en poids de MgO, et 9 à 11 % en poids de B<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.

Comme amélioration du verre ci-dessus, on connaît ce qu'on appelle le "Verre 621" qu'on prépare en supprimant le MgO de la formule du "Verre E" et en augmentant à la place la proportion de CaO. Cela est décrit dans le brevet U.S.A. N° 2 571 074. Le "Verre 621" présente la composition suivante : 52 à 56 % en poids de 8102, 12 à 16 % en poids de Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 19 à 25 % en poids de CaO et 8 à 13 % en poids de B<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.

Dans les deux "Verre E" et "Verre 621", la composition de base est une composition eutectique à base de 8102-Al203-CaO. Dans ces verres, pour

faciliter la fabrication et en particulier la fusion des verres, le  $\sin 2$  est partiellement remplacé par du  $\cos 2$ , ou le  $\cos 2$  est partiellement remplacé par du  $\cos 2$  et la teneur en  $\cos 2$  est généralement de 8 % en poids ou plus.

Cependant, en ce qui concerne l'utilisation de B<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, il est apparu récemment que se posaient des problèmes liés à ce que les matières premières du B2O3 sont chères, à ce que le B2O3 peut s'évaporer dans le processus de fusion des verres indiqués ci-dessus, et 10 à ce que la vaporisation du B<sub>2</sub>O rend la composition des couches de surface des verres différente de celle des verres ci-après, et provoque des inhomogénéités. L'inhomogénéité des verres provoque des cassures des fibres pendant le processus de cuisson et conduit à 15 une importante réduction de productivité. Dans ces conditions, on a proposé des compositions de verre présentant une moins grande teneur en  $B_2O_3$ . exemple, une composition de verre présentant les proportions suivantes : 54 à 55 % en poids de SiO2, 13 20 à 14 % en poids de Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 5,5 à 6,8 % en poids de B<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 22 à 24 % en poids de CaO, et 0,2 à 0,5 % en poids de MgO, est proposée dans le brevet U.S.A. N° 4 166 747.

proportion de 0,2 à 0,5 % en poids pour diminuer la teneur en B<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Cependant, lorsqu'on considère les exemples décrits dans ce brevet U.S.A., le MgO n'est pas en fait ajouté mais se trouve contenu sous forme d'impureté, et la quantité de MgO pouvant être présente sous forme d'impureté est limitée à 0,2 à 0,5 % en poids. Cette quantité est insuffisante pour obtenir l'effet du MgO.

Dans la publication de brevet Japonais 1-35 27008, on propose un verre pour fibres de verre

présentant une moins grande teneur en B<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Dans ce verre répendant, on augmente la quantité de CaO pour compenser la diminution de B<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. Par suite, ce verre présente les inconvénients de se dévitrifier facilement et de na pas être résistant aux produits chimiques.

Dans la publication de brevet Japonais 1-27009, on propose un autre verre pour fibres de verre présentant une teneur réduite en  $B_2O_3$ . Dans ce verre cependant, on ajoute du ZnO pour compenser la diminution de  $B_2O_3$ . Cependant, comme les matières premières du ZnO sont plus chères que celles du  $B_2O_3$ , le remplacement du  $B_2O_3$  par du ZnO n'est pas avantageux en termes de coût.

De plus, d'autres verres pour fibres de verre présentant une teneur réduite en  $B_2O_3$  sont également proposés dans les demandes de brevet japonais publiées 60-264 345, 61-155 227 et 62-162 649. Cependant, ces verres contiennent du  $F_2$  comme fondant et le  $F_2$  s'évapore au cours du processus de fusion en posant un problème de pollution de l'environnement. Par suite, il n'est pas préférable d'inclure du F2 dans les compositions de verre.

Dans la demande de brevet japonais publiés 48-37 411, on propose de remplacer le F2 par du Li20 comme fondant. Cependant, les matières premières du Li20 sont beaucoup plus chères que celles du F2.

Ainsi, on fait fondre facilement les verres classiques à amincir pour former des fibres continues, en introduisant comme fondant du B<sub>2</sub>O<sub>2</sub> en proportion de 8 è en poids ou plus, ou du P<sub>2</sub>. Capendant, le B<sub>2</sub>O<sub>3</sub> est cher et tend à s'évaporer considérablement pendant le processus de fusion, tandis que le F<sub>2</sub> se vaporise dans l'air en posant un problème de pollution de l'environnement. Par suite, il est souhaitable que la

10

15

20

25

30

35

4

composition du verre ne contienne pas de  $F_2$  et que la teneur en  $B_2O_3$  soit réduite au maximum.

Cependant, si l'on augmente seulement la proportion de CaO pour résoudre le problème de la difficulté de fusion de la composition de verre lorsqu'on diminue la proportion de B<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, un autre problème apparaît du fait qu'une dévitrification tend à se produire dans le verre de sorte qu'il devient difficile d'aminoir ce verre pour former des fibres continues. Si, en variante, on compense la diminution de B<sub>2</sub>O<sub>3</sub> en ajoutant du ZnO, la composition de verre devient plus coûteuse.

La présente invention a donc pour but de créer un verre particulièrement bien adapté à la fabrication de fibres continues à partir de celui-ci, ce verre ne contenant pas de matériaux polluant l'environnement tels que par exemple le  $F_2$ , et ne la réduction compenser ₫e nécessitant **pas** d'utilisation du B203 par du ZnO et đu relativement chers, ce verre permettant en outre de s'affranchir complètement ou pratiquement complètement du problème d'apparition de la dévitrification, et de fabriquer des fibres de verre à partir de celui-ci.

A cet effet, la présente invention concerna un verre et une fibre de verre, caractérisés en ce qu'ils présentent la composition suivante : 54,5 à 57 % en poids de SiO<sub>2</sub>, 13 à 16 % en poids de Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 5 à 7,5 % en poids de B<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 21 à 23 % en poids de Cao, 0,6 à 3 % en poids de MgO, 21,6 à 24 % en poids de CaO. + MgO, 0 à 1 % en poids de Na<sub>2</sub>O, 0 à 1 % en poids de K<sub>2</sub>O, 0 à 1 % en poids de Na<sub>2</sub>O, 0 à 1 % en poids de TiO<sub>2</sub>, et 0 à 1 % en poids de Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, cette composition de verre étant exempte ou pratiquement exempte de Li<sub>2</sub>O, de 2nO et de F<sub>2</sub>.

La présente invention est basée sur la

25

5

découverte du fait que, lorsqu'on diminue la teneur en B<sub>2</sub>O<sub>3</sub> de la composition de verre le problème de la propriété de fusion d'une composition de verre est notablement réduite, peut être résolu en optimisant la teneur en EgO et CaO de la composition de verre.

Dans les verres classiques tels que le "Verre E" et les autres verres décrits ci-dessus, les compositions de base sont des compositions à base de Une partie du 5102  $810_2 - Al_2O_3 - CaO$ . compositions de base est remplacée par du B2O3 servant de fondant. Par suite, si la diminution de B203 est simplement compensée par du SiO2, les propriétés de fusion de ces verres sont détériorées. Si, variante, on compense simplement la diminution de B2O3 par du Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, non seulement les propriétés de fusion encore une mais détériorées varres sont des dévitrification peut facilement se produire. Dans le cas où la compensation ci-dessus est effectuée en utilisant du CaO, si la proportion de CaO est excessive, la résistance des verres aux produits chimiques est également amenée à se détériorer, et une dévitrification peut se produire.

pouvait . empêcher On a découvert qu'on détérioxation ci-dessus efficacement la résistance aux produits chimiques et l'apparition de la dévitrification, en remplaçant une partie du CaO par du MgO. Cet avantage particulier ne peut être obtenu que lorsque les proportions de CaO et de MgO sont contrôlées avec précision dans leurs plages respectives convenables, car la composition de verre est basée sur sa composition eutectique et un léger écart par rapport à cette composition peut conduire à une augmentation importante de la température de liquidus et à l'apparition de la dévitrification.

Pour les raisons ci-dessus et autres, le

25

30

35

. 6

verre selon la présente invention est défini de manière à présenter la composition suivante : 54,5 à 57 % en poids de SiO<sub>2</sub>, 13 à 16 % en poids de Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 5 à 7,5 % en poids de B<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 21 à 23 % en poids de CaO, 0,6 à 3 % en poids de MgO, 21,6 à 24 % en poids de CaO + MgO, 0 à 1 % en poids de Na<sub>2</sub>O, 0 à 1 % en poids de K<sub>2</sub>O, 0 à 1 % en poids de CaO + TiO<sub>2</sub> et 0 à 1 % en poids de Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, cette composition de verre étant exempte ou pratiquement exempte de Li<sub>2</sub>O, ZnO et F<sub>2</sub>.

On décrira maintenant plus en détails les plages de proportions ci-dessus de chacun des éléments.

5102 est l'un des éléments qui constituent

15 la structure de base du verre. Lorsque la teneur en

5102 est inférieure à 54,5 % en poids, la résistance
du verre aux produits chimiques se détériore, tandis
que lorsque la teneur en 5102 dépasse 57 % en poids,
la fusion du verre devient difficile et la

20 dévitrification a tendance à se produire.

Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> est également l'un des éléments qui constituent la structure de base du verre. Lorsque la teneur en Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> est inférieure à 13 % en poids, la température liquidus augmente et la dévitrification a tendance à se produire, tandis que lorsque la teneur en Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> dépasse 16 % en poids, la viscosité du verre en fusion augmente de sorte que la fusion du verre et son amincissement pour former. des fibres continues deviennent difficiles.

B<sub>2</sub>O<sub>3</sub> sert de fondant permettant de diminuer la viscosité du verre en fusion et de faciliter la fusion du verre et son amincissement pour former des fibres continues. Lorsque la teneur en B<sub>2</sub>O<sub>3</sub> est inférieure à 5 % en poids, la viscosité du verre en fusion augmente à un point tel qu'il devient difficile

de l'amincir pour former des fibres continues. Au contraire, lorsque la teneur en  $B_2O_3$  dépasse 7,5 % en poids, le verre devient cher et la quantité de  $B_2O_3$  qui s'évapore du verre en fusion augmente de sorte que le verre devient inhomogène.

CaO est l'un des éléments qui constituent la strucutre de base du verre, et sert également de fondant. Lorsque la teneur en CaO est inférieure à Z1 e en poids, la viscosité du verre en fusion du verre et son amincissement pour former des fibres continues deviennent difficiles. Au contraire, lorsque la teneur en CaO dépasse 23 e en poids, la dévitrification a tendance à se produire et la résistance du verre aux produits chimiques se détériore.

MgO empêche l'apparition de la dévitrification et sert de fondant. Cependant, lorsque la teneur en MgO est inférieure à 0,6 % en poids on ne peut empêcher suffisamment la dévitrification, tandis que lorsque la teneur en MgO dépasse 3 % en poids, la dvitrification a tendance à se produire.

Lorsque la teneur totale en CaO et en MgO est inférieure à 21,6 % en poids, la viscosité du verre en fusion augmente, tandis que lorsque la teneur totale en CaO et en MgO dépasse 24 % en poids, la dévitrification a tendance à se produire.

Chacun des éléments de Na<sub>2</sub>O, K<sub>2</sub>O, TiO<sub>2</sub> et Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> peut être contenu dans le verre sous forme d'impuratés, dans une proportion de 1,0 % au moins. Plus précisément, lorsque la proportion de chacun des éléments de Na<sub>2</sub>O et K<sub>2</sub>O dépasse 1,0 % en poids, les caractéristiques électriques du verre sont détériorées de sorte que la limite supérieure de la proportion de ces éléments est de 1 % en poids. De plus, lorsque la proportion de chacun des éléments de TiO<sub>2</sub> et Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> dépasse 1,0 % en poids, le verre devient coloré, de

30

8

sorte que la limite supérieure de la proportion de ces éléments est de 1,0 % en poids.

## Exemple 1

Un mélange des éléments suivants a été placé dans un creuset de platine et fondu à 1500° C pendant 4 heures :

		% en poids
10	sio <sub>2</sub>	55,3
	Al <sub>2</sub> 03.	13,9
•	B <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	6,8
	MgO	1,8
15	CaO	21,4
	Na <sub>2</sub> O	0,3
	к <sub>2</sub> 0	0,1
	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	. 0,2
	TiO <sub>2</sub>	0,2
20	<b>2</b> .	

Après la fusion, on a fait passer la composition de verre en fusion sur une plaque de carbone pour la recuire, ce qui a permis de préparer des échantillons de verre pour les mesures suivantes :

La viscosité du verre, a été mesurée par le procédé de tirage d'une bille de platine.

La température de formation de fibre du verre correspond à la température pour laquelle la viscosité du verre en fusion a atteint 10<sup>2</sup> pascal-seconde.

La température de fusion du verre correspond à la température pour laquelle la viscosité du verre en fusion a atteint 10<sup>2</sup> pascal-seconde.

La température liquidus du verre a été 35 mesurée par un examen visuel de la vitrification du

verre lorsqu'on laisse séjourner dans un four à gradient de température des particules finement divisées du verre, la taille de ces particules se situant entre 297 x10-60 et 500 x10-60.

La résistance du verre aux produits chimiques à été mesurée par un essai de résistance à l'acide en utilisant une poudre du verre. Des particules finement divisées du varre présentant une taille de particules se situant dans la plage de 297 x10-6 à 500 x10-6 ont été ajoutées à une solution à 10 t d'acide sulfurique, et l'on a laissé séjourner les particules dans la solution d'acide à 80° C pendant 16 heures, puis on a ensuite mesuré le taux de diminution de poids de la poudre de verre. Les résultats des essais ci-dessus sont indiqués dans le TABLEAU.

## Exemples 2 à 6 et Exemple Comparatif

La procédure de l'Exemple 1 a été répétée, sauf que la formule de l'échantillon de verre de l'Exemple 1 a été remplacée par les formules indiquées dans le TABLEAU, et l'on a ecefectué les mêmes essais que dans l'Exemple 1.

Les résultats sont indiqués dans le TABLEAU ci-dessous.

25.

20

30

35

2650268

10

EKEMPLE	COMPARATIE	54,3	13,4	6,5	0,3	2,62	0,5 · ·	0,1	0,2	0,5	0,5.	1218	1402	1115	19,5
RXEMPLES	9	54,8	13,9	8,8	1,8	22,0	0,2	0,1	0,2	2,0	1	1205	1392	1088	5,8
	2	55,4	14,3	6,2	1,7	21,7	0,2	0,1	0,2	0,2	3	1212	1403	1085	5,2
	4	56,1	13,5	5,8	2,2	21,6	0,3	0,1	0,2	2,0	1	1211	1410	1095	3,8
	3	55,3	14,0	6,7	1,3	21,9	0,3	0,1	0,2	0,2	1.	1214	1398	1082	5,1
	2	55,2	13,9	6,8	8,0	22,5	0,3	0,1	0,2	0,2	-	1210	1395	1080	5,5
	-	55,3	13,9	6,8	1,8	21,4	0,3	0,1	0,2	0,2	-	1212	1405	1083	4,0
	COMPOSITION	SiO2	A1203	. B <sub>2</sub> 0 <sub>3</sub>	MgO	CaO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> 0	Ye <sub>2</sub> Q <sub>3</sub>	7102	E4	Température de formation de fibre (°C)	Température de fusion (°C)·	Température de 11quidus (°C)	Résistance à l'acide ( % )

.11

Les résultats indiqués dans le TABLEAU cidessus montrent que les échantillons de verre des
Exemple 1 à 6 présentent des températures de formation
de fibre de 1220° C ou moins, et des températures de
fusion de 1420° C. Ces échantillons présentent donc
d'excellents propriétés de formation
de fibre et de fusion. De plus, les températures
liquidus des échantillons sont de 1100° C ou moins, ce
qui indique qu'il ne se produit qu'une dévitrification
très fiable dans ces verres.

Lu contraire, l'échantillon de verre de l'Exemple comparatif présente une température liquidus élevée du fait de sa teneur élevée en CaO, et présente de mauvaises propriétés de formation de fibre. De plus, du fait de la teneur insuffisante en SiO<sub>2</sub>, le taux de diminution de poids obtenu dans l'essai de résistance à l'acide est grand de sorte que ce verre présente une mauvaise résistance aux produits chimiques.

Ainsi, selon la présente invention, on obtient un vere à teneur réduite en BrO3, qui convient très bien à la fabrication de fibres continues et présente d'excellentes propriétés de formation de fibre et de fusion. Dans la présente invention, grâce à la réduction de la teneur en BrO3 on peut éviter l'inhomogénéité du verre qui pourrait sinon être produite par l'évaporation de BrO3, ce qui permet ainsi d'améliorer la qualité du verre. De plus, grâce à la réduction de la teneur en BrO3 et à la suppression de Liro et ZnO, on peut réduire le coût du verre.

pe plus, le verre selon la présente invention présents une excellente résistance aux produits chimiques. Enfin, comme la composition de verre ne contient pas de F2, il ne se pose aucun problème de

- 12

pollution de l'environnement pendant la fabrication du

13

## REVENDICATIONS

1°) Verre caractérisé en ce qu'il présente la composition suivante : 54,5 à 57 % en poids de SiO<sub>2</sub>, 13 à 16 % en poids de Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 5 à 7,5 % en poids de B<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 21 à 23 % en poids de CaOn, 0,6 à 3 % en poids de MgO, 21,6 à 24 % en poids de CaO + MgO, 0 à 1 % en poids de K<sub>2</sub>O, 0 à 1% en poids de Ma<sub>2</sub>O, 0 à 1% en poids de TiO<sub>2</sub>, et 0 à 1 % en poids de TiO<sub>2</sub>, et 0 à 1 % en poids de Te<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, cette composition de verre étant exempte on pràtiquement exempte de Li<sub>2</sub>O, de ZnO et de K.

2°) Fibres de verre caractérisé en ce qu'elles présentent la composition suivante : 54,5 à 57% en poids de SiO<sub>2</sub>, 13 à 16 % en poids de Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 5 à 7,5 % en poids de B<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 21 à 23 % en poids de CaOn, 0,6 à 3 % en poids de MgO, 21,6 à 24 % en poids de CaO + MgO, 0 à 1 % en poids de Na<sub>2</sub>O, 0 à 1 % en poids de K<sub>2</sub>O, 0 à 1% en poids de Na<sub>2</sub>O + K<sub>2</sub>O, 0 à 1% en poids de TiO<sub>2</sub>, et 0 à 1 % en poids de Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, cette composition de verre étant exempte ou pratiquement exempte de Li<sub>2</sub>O, de ZnO et de F<sub>2</sub>.

25

30

75